

# VETRIMOXIN 50

Neoprávnený

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

VETRIMOXIN 50

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Podanie v pitnej vode:**

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 2 day
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No está permitido su uso en aves ponedoras cuyos huevos se destinen al consumo humano.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

30/01/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

1377 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/10/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.